



(12)

EUROPAISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 82100429.8

(11) Int. Cl. 3: C 08 L 75/04

(22) Anmelddatag: 22.01.82

C 08 G 18/08, C 08 G 18/48
C 08 J 3/02, A 61 G 7/04
B 68 G 11/04

(30) Priorität: 03.02.81 DE 3103564

(11) Anmelder: BAYER AG
Zentralbereich Patente, Marken und Lizizenzen
D-5090 Leverkusen 1, Bayerwerk(DE)

(44) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
18.08.82 Patentblatt 82/33

(22) Erfinder: Burgdörfer, Hans-Heribert, Dr.
Goffineweg 49
D-5000 Köln 80(DE)

(64) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE

(22) Erfinder: Schäpel, Dietmar, Dr.
Johanniterstrasse 15
D-5000 Köln 80(DE)

(22) Erfinder: Schneider, Gottfried, Dr.
Paul-Klee-Strasse 62
D-5090 Leverkusen 1(DE)

(22) Erfinder: von Bonin, Wulf, Dr.
Mendelsohn Strasse 30
D-5090 Leverkusen 1(DE)

(22) Erfinder: von Gleyzki, Ulrich, Dr.
Wiembachallee 24
D-5090 Leverkusen 3(DE)

(54) Gel-Polster, Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung.

(57) Gel-Polster zur Vermeidung von Dekubitus, bestehend aus einem Gel, das mit einer flexiblen, elastischen Umhüllung versehen ist, wobei das Gel aus

1. 15 - 62 Gew.% einer hochmolekularen Matrix aus kovalent vernetztem Polyurethan und

2. 85 - 38 Gew.% eines in der Matrix durch Nebenvalenzkräfte fest gebundenen, flüssigen Dispersionsmittels aus einer oder mehreren Polyhydroxyverbindungen mit einem Molekulargewicht zwischen 1000 und 12000 aufgebaut ist.

A1

EP 0 057 838 A1

BAYER AKTIENGESELLSCHAFT 5090 Leverkusen, Bayerwerk

Zentralbereich
Patente, Marken und Lizenzen Sft/m/kl-c 2. Feb. 1981

Gel-Polster, Verfahren zu deren Herstellung und deren
Verwendung

Die vorliegende Erfindung betrifft neuartige Gel-Polster zur Vermeidung von Dekubitus, ein Verfahren zu ihrer Herstellung sowie ihre Verwendung als Matratzen, Matratzeneinlagen, Rollstuhlkissen und Auflagen für Automobilsitze.

Gel-Polster zur Vermeidung von Dekubitus sind an sich bekannt. So wird beispielsweise in der amerikanischen Patentschrift 3 737 930 ein Polster mit einem flexiblen, elastischen Kern aus einem PVC-Gel beschrieben. PVC-Gele mit ausreichenden Reißfestigkeiten lassen sich jedoch nur in verhältnismäßig hohen Härten einstellen. Der Auflagedruck bei darauf liegenden oder sitzenden Personen lässt sich daher nur ungenügend verteilen. Dekubitus wird auf diese Weise nur unzureichend vermieden. Nachteilig bei derartigen Gelen ist außerdem der hohe Gehalt an Weichmachern, die an die Oberfläche des Gels migrieren können und auf diese Weise von den darauf liegenden bzw. sitzenden Personen aufgenommen werden können. In ähnlicher Weise können Restmonomere des PVC's, von denen bekannt

ist, daß sie toxikologisch nicht unbedenklich sind, freigesetzt werden.

In der britischen Patentschrift 1 541 071 werden ebenfalls Polster zur Vermeidung von Dekubitus beschrieben.

5 Diese Polster enthalten ein thixotropes Gel aus wässrigen Lösungen von 3 % - 7 % Magnesiumsilikat. Diese Gele sind allerdings so wenig dimensionsstabil, daß sie nur innerhalb eines festen Rahmens angewendet werden können. Solche Rahmen verursachen häufig ihrerseits wiederum 10 Druckstellen, wodurch hier erneut die Gefahr von Dekubitus gegeben ist.

Die US-Patentschrift 3 663 973 beschreibt ein Polster aus Polyorganosiloxan-Gel zur Verhütung von Drucknekrosen bei Säugetieren. Die verwendeten Polyorganosiloxane 15 sind jedoch verhältnismäßig teure Materialien, es ist daher nur mit erheblichem Kostenaufwand möglich, Antidekubitus-Polster auf dieser Basis herzustellen.

In der deutschen Auslegeschrift 2 347 299 wird die Verwendung von wasser- und/oder alkoholhaltigen Polyurethan- 20 harnstoff-Gelen als Polsterelemente oder stoßabwehrende Teile beschrieben. Die dort beschriebenen und beanspruchten Gele enthalten jedoch beträchtliche Mengen an Wasser und/oder niedermolekularen Alkoholen. Diese Substanzen sind verhältnismäßig leicht flüchtig, was bei längerer 25 Lagerung zum Austrocknen und Verhärten dieser Gele führt. Dieser Effekt tritt auch auf, wenn man die Gele mit einer elastischen Folie umhüllt, da die Gas- und Wasserdampf-

durchlässigkeit der bekannten elastischen Folien nicht ausreicht, um den beschriebenen Effekt, Abgabe der flüchtigen Komponenten, vollkommen verhindern zu können. Die in der deutschen Auslegeschrift 2 347 299 beschriebenen Gele haben daher als Polsterelemente nur begrenzte Lagerfähigkeit.

5 Ein ähnliches Verfahren zur Herstellung von Polstermaterialien wird in der japanischen Patentanmeldung 55-3404 beschrieben. Die Herstellung der Polstermaterialien erfolgt auch hier durch Umsetzung eines NCO-
10 Präpolymers mit einem stöchiometrischen Überschuß an Wasser. Die nach dieser Lehre hergestellten Polstermaterialien geben aber ebenfalls relativ rasch wieder Wasser ab, wodurch sie austrocknen und ihre Ausgangseigenschaften verlieren. Dieser Prozeß läßt sich ebenfalls durch einen Folienüberzug nicht vollständig verhindern, weshalb auch diese Polstermaterialien nur eine begrenzte Lebensdauer haben. Nachteilig an diesen Materialien ist außerdem ihre durch den Wasseranteil
15 bedingte hohe spezifische Wärme. Da die Körperwärme von Patienten beim Kontakt mit diesen Materialien sehr rasch abgeführt wird, erzeugen sie bei der Verwendung als Polstermaterialien ein unangenehmes und medizinisch unerwünschtes Kältegefühl.

20 25 Ein weiterer Nachteil der bekannten Gel-Polster zur Vermeidung von Dekubitus ist, daß die dort verwendeten Gele in ihren Eigenschaften wenig variiert sind. Es

ist deshalb schwierig, ihr Eigenschaftsbild an den jeweilig erforderlichen Anwendungszweck optimal anzupassen.

Es wurde nun gefunden, daß man Gel-Polster zur Vermeidung von Dekubitus, die die erwähnten Nachteile nicht aufweisen, weich und trotzdem elastisch sind und deren mechanische Eigenschaften in weiten Grenzen variiert werden können, wenn man Polyurethan-Gele auf Basis von Polyolen des Molekulargewichtsbereiches 1000 - 12.000 und Polyisocyanaten mit einer flexiblen, elastischen Ummhüllung versieht. Der Ausdruck Gel soll dabei mehr die physikalische Beschaffenheit des gelee- oder gallerteartigen Endproduktes beschreiben, als den exakten polymerphysikalischen Aufbau entsprechend den heutigen Ansichten der Kolloidchemie über diesen Zustand wiedergeben. Dabei soll aber nicht ausgeschlossen werden, daß die neuartigen Gele in manchen Fällen den gleichen homogenen Aufbau besitzen, wie man ihn heute den Gelen allgemein zuschreibt, d.h., daß durch zusätzliche oder überschüssige Polyole des Molekulargewichtsbereiches 1000 - 12.000 gequollene, mehr oder weniger stark verzweigte Polymernetzwerke aus Polyurethan vorliegen.

Als Polyurethan-Gele auf Basis von Polyolen des Molekulargewichtsbereiches 1000 - 12.000 und Polyisocyanaten im Sinne der vorliegenden Erfindung werden solche Materialien gelartiger Konsistenz bezeichnet, die ein oder mehrere Polyole des Molekulargewichtsbereiches 1000 - 12.000 als kohärentes Dispersionsmittel enthalten, in

dem ein polymeres, über Urethanbindungen kovalent verknüpftes Netzwerk dispergiert ist, das ebenfalls Kohärenz zeigt.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind demnach Gel-
5 Polster zur Vermeidung von Dekubitus, die als Matratzen, Matratzeinlagen, Rollstuhlkissen, Automobilsitze und für Polstermöbel verwendet werden können, bestehend aus einem Gel, das mit einer flexiblen, elastischen Umhüllung versehen ist, dadurch gekennzeichnet, daß das Gel aus
10 (1) 15 - 62 Gew.-%, bevorzugt 20 - 57 Gew.-%, besonders bevorzugt 25 - 47 Gew.-%, bezogen auf die Summe aus (1) und (2), einer hochmolekularen Matrix und
15 (2) 85 - 38 Gew.-%, bevorzugt 80 - 43 Gew.-%, besonders bevorzugt 75 - 53 Gew.-%, bezogen auf die Summe aus (1) und (2), eines in der Matrix durch Nebenvalenz-kräfte fest gebundenen flüssigen Dispersionsmittels sowie gegebenenfalls
10 (3) 0 - 100 Gew.-%, bezogen auf die Summe aus (1) und (2), an Füll- und/oder Zusatzstoffen,
20 aufgebaut ist, wobei
a) die hochmolekulare Matrix ein kovalent ver-
netztes Polyurethan und
25 b) das flüssige Dispersionsmittel eine oder mehrere Polyhydroxylverbindungen mit einem Molekulargewicht zwischen 1000 und 12.000, vorzugsweise zwischen 1700 und 6000, und einer OH-Zahl zwischen 20 und 112, vorzugsweise

zwischen 28 und 84, besonders bevorzugt zwi-
schen 30 und 56 ist, wobei das Dispersionsmittel
im wesentlichen keine Hydroxylverbindungen mit
einem Molekulargewicht unter 800, vorzugsweise
unter 1000 enthält.

Wie gefunden wurde, entstehen nur dann erfindungsgemäß
brauchbare, elastische Gele, die aus einer kovalent ver-
netzten Polyurethanmatrix und einem darin fest (d.h. ohne
die Gefahr eines störenden Ausschitzens) gebundenen Poly-
10 ol aufgebaut sind, wenn die miteinander reagierenden Iso-
cyanat- bzw. Polyolkomponenten eine gewisse Mindest-
funktionalität aufweisen und wenn das Polyol im wesent-
lichen frei von Anteilen mit einer OH-Zahl von mehr als
112 bzw. einem Molekulargewicht unterhalb von 1000 ist.

15 Die erfindungsgemäß zu verwendenden Gele können, wie
schon erwähnt, überraschenderweise durch direkte Um-
setzung von Polyisocyanaten mit den genannten höher-
molekularen Polyhydroxylverbindungen in einem Isocyanat-
kennzahlbereich von ca. 15 bis 60, vorzugsweise 20 bis
20 55, besonders bevorzugt 25 bis 45, hergestellt werden,
sofern die polyurethanbildenden Komponenten (Isocyanat
und Hydroxylverbindung) zusammen polyfunktionell sind.
Andernfalls entstehen keine Gele, sondern die aus der
Polyurethanchemie an sich bekannten flüssigen OH-
25 Präpolymere.

Im allgemeinen müssen die polyurethanbildenden Komponenten
umso höherfunktionell sein, je niedriger die Isocyanat-
kennzahl liegt, wobei es überraschenderweise im wesent-

lichen gleichgültig ist, ob das eingesetzte Polyol primäre oder sekundäre OH-Gruppen aufweist. Im Falle der Verwendung von Gemischen von Polyolen mit primären und sekundären OH-Gruppen ist zu beachten, daß die 5 primären Polyhydroxylverbindungen bevorzugt mit der Isocyanatkomponente reagieren, so daß unter "Funktionalität der Polyolkomponente" dann im wesentlichen die OH-Funktionalität des primären Polyols zu verstehen ist. Zur Berechnung der Isocyanatkennzahl soll im Sinne der 10 vorliegenden Erfindung jedoch jeweils die Gesamtmenge der Polyolkomponente herangezogen werden.

Bei der Herstellung der Polyurethanmatrix soll das Produkt aus Isocyanat-Funktionalität und wie oben beschrieben zu berechnender Polyol-Funktionalität 15 mindestens 5,2, vorzugsweise mindestens 6,2, insbesondere mindestens 8, besonders bevorzugt mindestens 10, betragen.

Der genannte Minimalwert von 5,2 wird im erfindungsgemäß obersten Kennzahlbereich (ca. 60) erreicht, wenn man als Polyolkomponente ein Gemisch aus etwa äquivalenten 20 Mengen an primärer und sekundärer Hydroxylverbindung einsetzt; so daß der Anteil an Polyolkomponente mit primären OH-Gruppen praktisch quantitativ abreagiert. Im Falle einer Isocyanatkennzahl von 50 und rein primärer oder sekundärer Polyolkomponente sollte das 25 Produkt der Funktionalitäten mindestens 6,2, vorzugsweise 8, betragen; im Falle einer Isocyanatkennzahl von 30 und rein primärer oder sekundärer Polyolkomponente mindestens 9, vorzugsweise mindestens 10. Näheres ist 30 in dieser Hinsicht den Ausführungsbeispielen zu entnehmen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch ein Verfahren zur Herstellung von Gel-Polstern, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man eine Mischung aus

- a) einem oder mehreren Polyisocyanaten,
- 5 b) einer oder mehrerer Polyhydroxylverbindungen mit einem Molekulargewicht zwischen 1000 und 12.000, vorzugsweise zwischen 1700 und 6000, und einer OH-Zahl zwischen 20 und 112, vorzugsweise zwischen 28 und 84, besonders bevorzugt zwischen 30 und 56,
- 10 c) gegebenenfalls Katalysatoren für die Reaktion zwischen Isocyanat- und Hydroxylgruppen sowie gegebenenfalls
- d) aus der Polyurethanchemie an sich bekannten Füll- und Zusatzstoffen,

15 wobei diese Mischung im wesentlichen frei ist an Hydroxylverbindungen mit einem Molekulargewicht unter 800, vorzugsweise unter 1000, die Isocyanatkennzahl zwischen 15 und 60 liegt und das Produkt der Funktionalitäten der polyurethanbildenden Komponenten mindestens 5,2, vorzugsweise mindestens 6,2, insbesondere mindestens 8, besonders bevorzugt mindestens 10, beträgt, gelieren läßt und das Gel in an sich bekannter Weise mit einer flexiblen, elastischen Umhüllung versieht.

20

Es ist besonders überraschend, daß die erfindungsgemäßen Gele außerordentlich stabil sind. Auch nach längerer Lagerung tritt keine wesentliche Phasentrennung ein. Das Dispersionsmittel Polyol ist also sehr fest im Gel gebunden. Durch geeignete Auswahl der Mischungspartner können Gele erhalten werden, bei denen eine Abgabe des Dispersionsmittels auch bei Temperaturen von 5 - 100°C nicht erfolgt. Infolge der Unlöslichkeit in DMF kann man davon ausgehen, daß die Polymerketten in den erfindungsgemäßen Gelen mindestens teilweise kovalent vernetzt sind, während der restliche Teil der Polymerketten über Nebenvalenzkräfte und mechanische Verschlaufungen gebunden ist.

Das bzw. die Polyole erfüllen, wie erläutert, neben ihrer Funktion als Aufbaukomponente für die Polyurethanmatrix zusätzlich noch die Rolle des Dispersionsmittels. Bei den erfindungsgemäß zu verwendenden höhermolekularen Polyolen handelt es sich vorzugsweise um die in der Polyurethanchemie an sich bekannten, bei Raumtemperatur flüssigen Polyhydroxy-polyester, -polyether, -polythioether, -polyacetale, -polycarbonate oder -polyesteramide des oben angegebenen Molekulargewichtsbereiches.

Die in Frage kommenden Hydroxylgruppen aufweisenden Polyester sind z.B. Umsetzungsprodukte von mehrwertigen, vorzugsweise zweiwertigen und gegebenenfalls zusätzlich dreiwertigen Alkoholen mit mehrwertigen, vorzugsweise zweiwertigen, Carbonsäuren. Anstelle der freien Polycarbonsäuren können auch die entsprechenden Poly-

carbonsäureanhydride oder entsprechende Polycarbon-säureester von niedrigen Alkoholen oder deren Gemische zur Herstellung der Polyester verwendet werden. Die Polycarbonsäuren können aliphatischer, cycloaliphati-scher, aromatischer und/oder heterocyclischer Natur sein und gegebenenfalls, z.B. durch Halogenatome, substituiert und/oder ungesättigt sein.

5 Als Beispiele für solche Carbonsäuren und deren Derivate seien genannt:

10 Bernsteinsäure, Adipinsäure, Korksäure, Azelainsäure, Sebacinsäure, Phthalsäure, Isophthalsäure, Trimellit-säure, Phthalsäureanhydrid, Tetrahydrophthalsäure-anhydrid, Hexahydrophthalsäureanhydrid, Tetrachlor-phthalsäureanhydrid, Endomethylentetrahydrophthalsäure-anhydrid, Glutarsäureanhydrid, Maleinsäure, Maleinsäure-anhydrid, Fumarsäure, dimerisierte und trimerisierte ungesättigte Fettsäuren, gegebenenfalls in Mischung mit monomeren ungesättigten Fettsäuren, wie Ölsäure; Terephthalsäuredimethylester und Terephthalsäure-bis-glykolester. Als mehrwertige Alkohole kommen z.B. Ethylenglykol, Propylenglykol-(1,2) und -(1,3), Butylen-glykol-(1,4) und -(2,3), Hexandiol-(1,6), Octandiol-(1,8), Neopentylglykol, 1,4-Bis-hydroxymethylcyclohexan, 2-Methyl-1,3-propandiol, Glycerin, Trimethylolpropan, 25 Hexantriol-(1,2,6), Butantriol-(1,2,4), Trimethylol-ethan, Pentaerythrit, Chinit, Mannit und Sorbit, Formit,

Methylglykosid, ferner Diethylenglykol, Triethylen-glykol, Tetraethylenglykol und höhere Polyethylenglykole, Dipropylenglykol und höhere Polypyropylenglykole sowie Dibutylenglykol und höhere Polybutylenglykole in Frage.

5 Die Polyester können anteilig endständige Carboxyl-gruppen aufweisen. Auch Polyester aus Lactonen, z.B. ξ -Caprolactan, oder aus Hydroxycarbonsäuren, z.B. ω -Hydroxycapronsäure, sind einsetzbar.

Auch die erfindungsgemäß in Frage kommenden, mindestens 10 zwei, in der Regel zwei bis acht, vorzugsweise zwei bis drei, Hydroxylgruppen aufweisenden Polyether sind solche der an sich bekannten Art und werden z.B. durch Polymerisation von Epoxiden wie Ethylenoxid, Propylen-oxid, Butylenoxid, Tetrahydrofuran, Styroloxid oder 15 Epichlorhydrin mit sich selbst, z.B. in Gegenwart von Lewis-Katalysatoren wie BF_3 , oder durch Anlagerung dieser Epoxide, vorzugsweise von Ethylenoxid und Propylenoxid, gegebenenfalls im Gemisch oder nach-einander, an Startkomponenten mit reaktionsfähigen 20 Wasserstoffatomen, wie Wasser, Alkohole, Ammoniak oder Amine, z.B. Ethylenglykol, Propylenglykol-(1,3) oder -(1,2), Trimethylolpropan, Glycerin, Sorbit, 4,4'-Dihydroxy-diphenylpropan, Amin, Ethanolamin oder Ethylendiamin hergestellt. Auch Sucrosepolyether, 25 wie sie z.B. in den DE-Auslegeschriften 1 176 358 und 1 064 938 beschrieben werden, sowie auf Formit oder Formose gestartete Polyether (DE-Offenlegungsschriften 2 639 083 bzw. 2 737 951), kommen erfindungsgemäß in

Frage. Vielfach sind solche Polyether bevorzugt, die überwiegend (bis zu 90 Gew.-%, bezogen auf alle vorhandenen OH-Gruppen im Polyether) primäre OH-Gruppen aufweisen. Auch OH-Gruppen aufweisende Polybutadiene sind
5 erfundungsgemäß geeignet.

Unter den Polythioethern seien insbesondere die Kondensationsprodukte von Thiodiglykol mit sich selbst und/ oder mit anderen Glykolen, Dicarbonsäuren, Formaldehyd, Aminocarbonsäuren oder Aminoalkoholen angeführt. Je nach
10 den Co-Komponenten handelt es sich bei den Produkten z.B. um Polythiomischether, Polythioetherester oder Polythioetheresteramide.

Als Polyacetale kommen z.B. die aus Glykolen, wie Diethylenglykol, Triethylenglykol, 4,4'-Dioxethoxydiphenyldimethylmethan, Hexandiol und Formaldehyd herstellbaren Verbindungen in Frage. Auch durch
15 Polymerisation cyclischer Acetale wie z.B. Trioxan (DE-Offenlegungsschrift 1 694 128) lassen sich erfundungsgemäß geeignete Polyacetale herstellen.

20 Als Hydroxylgruppen aufweisende Polycarbonate kommen solche der an sich bekannten Art in Betracht, die z.B. durch Umsetzung von Diolen wie Propandiol-(1,3), Butandiol-(1,4) und/oder Hexandiol-(1,6), Diethylenglykol, Triethylenglykol, Tetraethylenglykol oder
25 Thiodiglykol mit Diarylcarbonaten, z.B. Diphenylcarbonat, oder Phosgen hergestellt werden können (DE-Auslegeschriften 1 694 080, 1 915 908 und 2 221 751; DE-Offenlegungsschrift 2 605 024).

Zu den Polyesteramiden und Polyamiden zählen z.B. die aus mehrwertigen gesättigten oder ungesättigten Carbonsäuren bzw. deren Anhydriden und mehrwertigen gesättigten oder ungesättigten Aminoalkoholen, Diaminen, 5 Polyaminen und deren Mischungen gewonnenen, vorwiegend linearen Kondensate.

Auch bereits Urethan- oder Harnstoffgruppen enthaltende Polyhydroxylverbindungen sowie gegebenenfalls modifizierte natürliche Polyole, wie Rizinusöl sind verwendbar.

10 Erfindungsgemäß können gegebenenfalls auch Polyhydroxylverbindungen eingesetzt werden, in welchen hochmolekulare Polyaddukte bzw. Polykondensate oder Polymerisate in feindisperser oder gelöster Form enthalten sind. Derartige Polyhydroxylverbindungen werden z.B. erhalten, 15 wenn man Polyadditionsreaktionen (z.B. Umsetzungen zwischen Polyisocyanaten und aminofunktionellen Verbindungen) bzw. Polykondensationsreaktionen (z.B. zwischen Formaldehyd und Phenolen und/oder Aminen) in situ in den oben genannten, Hydroxylgruppen aufweisenden 20 Verbindungen ablaufen lässt. Derartige Verfahren sind beispielsweise in den DE-Auslegeschriften 1 168 075 und 1 260 142, sowie den DE-Offenlegungsschriften 2 324 134, 2 423 984, 2 512 385, 2 513 815, 2 550 796, 2 550 797, 2 550 833, 2 550 862, 2 633 293 und 2 639 254 beschrieben. Es ist aber auch möglich, gemäß US-Patentschrift 3 869 413 bzw. DE-Offenlegungsschrift 2 550 860 25 eine fertige wässrige Polymerdispersion mit einer Polyhydroxylverbindung zu vermischen und anschließend aus dem Gemisch das Wasser zu entfernen.

Auch durch Vinylpolymerisate modifizierte Polyhydroxylverbindungen, wie sie z.B. durch Polymerisation von Styrol und Acrylnitril in Gegenwart von Polyethern (US-Patentschriften 3 383 351, 3 304 273, 3 523 093, 5 3 110 695; DE-Auslegeschrift 1 152 536) oder Polycarbonatpolyolen (DE-Patentschrift 1 769 795; US-Patentschrift 3 637 909) erhalten werden, sind für das erfundungsgemäße Verfahren geeignet. Bei Verwendung von Polyetherpolycolen, welche gemäß den DE-Offenlegungsschriften 2 442 101, 2 644 922 und 2 646 141 durch Ppropfpolymerisation mit Vinylphosphonsäureestern sowie gegebenenfalls (Meth)acrylnitril, (Meth)acrylamid oder OH-funktionellen (Meth)acrylsäureestern modifiziert wurden, erhält man Gele von besonderer 10 Flammwidrigkeit.

Vertreter der genannten erfundungsgemäß zu verwendenden Verbindungen sind z.B. in High Polymers, Vol. XVI, "Polyurethanes, Chemistry and Technology", verfaßt von Saunders-Frisch, Interscience Publishers, New York, 20 London, Band I, 1962, Seiten 32-42 und Seiten 44-54 und Band II, 1964, Seiten 5-6 und 198-199, sowie im Kunststoff-Handbuch, Band VII, Vieweg-Höchtlen, Carl-Hanser-Verlag, München, 1966; z.B. auf den Seiten 45-71, beschrieben. Selbstverständlich können Mischungen der 25 obengenannten Verbindungen, z.B. Mischungen von Polyethern und Polyester, eingesetzt werden.

Bevorzugt werden erfindungsgemäß die in der Polyurethan-Chemie an sich bekannten Polyhydroxypolyether der genannten Art mit 2 bis 4, besonders bevorzugt 3, Hydroxylgruppen pro Molekül als höhermolekulares
5 Polyol eingesetzt. Besonders bevorzugt sind dabei, gegebenenfalls als Abmischkomponente mit anderen Polyethern, solche, die zumindest endständig Ethylenoxid-einheiten und damit primäre Hydroxylgruppen aufweisen. Der Anteil an Ethylenoxidsequenzen im Polyether beträgt
10 dabei vorzugsweise mindestens 15 Gew.-%, besonders bevorzugt mindestens 20 Gew.-%.

Für die Herstellung der erfindungsgemäßen Gele werden ferner aliphatische, cycloaliphatische, araliphatische, aromatische und heterocyclische Polyisocyanate eingesetzt, wie sie z.B. von W. Sieffken in Justus Liebigs
15 Annalen der Chemie, 562, Seiten 75 bis 136, beschrieben werden, beispielsweise solche der Formel



in der
20 $n = 2 - 4$, vorzugsweise 2,
und
Q einen aliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit
. 2 - 18, vorzugsweise 6 - 10 C-Atomen,
einen cycloaliphatischen Kohlenwasserstoffrest
25 mit 4 - 15, vorzugsweise 5 - 10 C-Atomen,
einen aromatischen Kohlenwasserstoffrest mit
6 - 15, vorzugsweise 6 - 13 C-Atomen,

oder einen araliphatischen Kohlenwasserstoffrest mit
8 - 15, vorzugsweise 8 - 13 C-Atomen,
bedeuten, z.B. Ethylen-diisocyanat, 1,4-Tetramethylen-
diisocyanat, 1,6-Hexamethylendiisocyanat, 1,12-
5 Dodecandiisocyanat, Cyclobutan-1,3-diisocyanat,
Cyclohexan-1,3- und -1,4-diisocyanat sowie beliebige
Gemische dieser Isomeren, 1-Isocyanato-3,3,5-tri-
methyl-5-isocyanatomethyl-cyclohexan (DE-Auslegeschrift
1 202 785, US-Patentschrift 3 401 190), 2,4- und 2,6-
10 Hexahydrotolylendiisocyanat sowie beliebige Gemische
dieser Isomeren, Hexahydro-1,3- und/oder -1,4-phenylen-
diisocyanat, Perhydro-2,4'- und/oder -4,4'- diphenyl-
methan-diisocyanat, 1,3- und 1,4-Phenylendiisocyanat,
2,4- und 2,6-Toluylen-diisocyanat sowie beliebige Ge-
15 mische dieser Isomeren, Diphenylmethan-2,4'- und/oder
-4,4'-diisocyanat, Naphthylen-1,5-diisocyanat.

Ferner kommen beispielsweise erfundungsgemäß in Frage:
Triphenylmethan-4',4"-triisocyanat, Polyphenyl-
polymethylen-polyisocyanate, wie sie durch Anilin-
20 Formaldehyd-Kondensation und anschließende Phosgenierung
erhalten und z.B. in den GB-Patentschriften 874 430
und 848 671 beschrieben werden, m- und p-Isocyanato-
phenylsulfonyl-isocyanate gemäß der US-Patentschrift
3 277 138) beschrieben werden, Carbodiimidgruppen auf-
weisende Polyisocyanate, wie sie in der DE-Patentschrift
25 1 092 007 (US-Patentschrift 3 152 162) sowie in den
DE-Offenlegungsschriften 2 504 400, 2 537 685 und
2 552 350 beschrieben werden, Norbornan-Diisocyanate
gemäß US-Patentschrift 3 492 330, Allophanatgruppen

aufweisende Polyisocyanate, wie sie z.B. in der GB-Patentschrift 994 890, der BE-Patentschrift 761 626 und der NL-Patentanmeldung 7'102 524 beschrieben werden, Isocyanuratgruppen aufweisende Polyisocyanate, 5 wie sie z.B. in der US-Patentschrift 3 001 973, in den DE-Patentschriften 1 022 789, 1 222 067 und 1 027 394 sowie in den DE-Offenlegungsschriften 1 929 034 und 2 004 048 beschrieben werden, Urethan-10 gruppen aufweisende Polyisocyanate, wie sie z.B. in der BE-Patentschrift 752 261 oder in den US-Patentschriften 3 394 164 und 3 644 457 beschrieben werden, acylierte Harnstoffgruppen aufweisende Polyisocyanate gemäß der DE-Patentschrift 1 230 778, Biuretgruppen aufweisende Polyisocyanate, wie sie z.B. in den US-15 Patentschriften 3 124 605, 3 201 372 und 3 124 605 sowie in der GB-Patentschrift 889 050 beschrieben werden, durch Telomerisationsreaktionen hergestellte Polyisocyanate, wie sie z.B. in der US-Patentschrift 3 654 106 beschrieben werden, Estergruppen aufweisende Polyiso-20 cyanate, wie sie z.B. in den GB-Patentschriften 965 474 und 1 072 956, in der US-Patentschrift 3 567 763 und in der DE-Patentschrift 1 231 688 genannt werden, Umsetzungsprodukte der obengenannten Isocyanate mit Acetalen gemäß der DE-Patentschrift 1 072 385 und 25 polymere Fettsäureester enthaltende Polyisocyanate gemäß der US-Patentschrift 3 455 883.

Es ist auch möglich, die bei der technischen Isocyanat-herstellung anfallenden, Isocyanatgruppen aufweisenden Destillationsrückstände, gegebenenfalls gelöst in einem

oder mehreren der vorgenannten Polyisocyanate, einzusetzen. Ferner ist es möglich, beliebige Mischungen der vorgenannten Polyisocyanate zu verwenden.

Bevorzugte Isocyanate sind z.B. das 2,4- und 2,6-Toluylendiisocyanat sowie beliebige Gemische dieser Isomeren, 5 Polyphenyl-polymethylen-polyisocyanate, wie sie durch Anilin-Formaldehyd-Kondensation und anschließende Phosgenierung hergestellt werden und Carbodiimidgruppen, Urethangruppen, Allophanatgruppen, Isocyanatgruppen, 10 Harnstoffgruppen oder Biuretgruppen aufweisende Polyisocyanate.

Besonders bevorzugte Polyisocyanate sind z.B. biuretiertes oder trimerisiertes 1,6-Hexamethylendiisocyanat sowie NCO-Gruppen-haltige Anlagerungsprodukte an kurz- 15 oder langkettige Polyole sowie Mischungen dieser Isocyanate.

Der Gehalt an Di- und/oder Polyisocyanaten in den erfindungsgemäßen gelbildenden Mischungen beträgt 1 - 20 Gew.-%, vorzugsweise 2 - 15 Gew.-%, bezogen 20 auf das Gesamtgewicht der Mischung.

Die an sich langsam ablaufende Gelbildungsreaktion kann durch Zusatz von Katalysatoren beschleunigt werden. Dabei können die an sich bekannten, die Reaktion zwischen Hydroxyl- und Isocyanatgruppen beschleunigenden 25 Katalysatoren verwendet werden, z.B. tertiäre Amine,

wie Triethylamin, Tributylamin, N-Methyl-morpholin,
N-Ethyl-morpholin, N-Cocomorpholin, N,N,N',N'-Tetra-
methyl-ethylendiamin, 1,4-Diaza-bicyclo-(2,2,2)-octan,
N-Methyl-N'-dimethylaminoethyl-piperazin, N,N-Di-
5 methylbenzylamin, Bis-(N,N-diethylaminoethyl)-adipat,
N,N-Dimethylbenzylamin, Pentamethyldiethylenetriamin,
N,N-Dimethylcyclohexylamin, N,N,N',N'-Tetramethyl-
1,3-butandiamin, N,N-Dimethyl-β-phenylethylamin, 1,2-
Dimethylimidazol, 2-Methylimidazol. Als Katalysatoren
10 kommen auch an sich bekannte Mannichbasen aus sekun-
dären Aminen, wie Dimethylamin, und Aldehyden, vorzugs-
weise Formaldehyd, oder Ketonen wie Aceton, Methyl-
ethylketon oder Cyclohexanon und Phenolen, wie Phenol,
Nonylphenol oder Bisphenol in Frage.

15 Als Katalysatoren kommen ferner Silaamine mit Kohlenstoff-
Silizium-Bindungen, wie sie z.B. in der deutschen Pa-
tentschrift 1 229 290 (entsprechend der amerikanischen
Patentschrift 3 620 984) beschrieben sind, in Frage,
z.B. 2,2,4-Trimethyl-2-silamorpholin und 1,3-Diethyl-
20 aminomethyl-tetramethyl-disiloxan.

Als Katalysatoren kommen auch stickstoffhaltige Basen
wie Tetraalkylammoniumhydroxide, ferner Alkalihydroxide.
wie Natriumhydroxid, Alkaliphenoate wie Natriumphenoat
oder Alkalialkoholate wie Natriummethylat in Betracht.
25 Auch Hexahydrotriazine können als Katalysatoren einge-
setzt werden.

Erfindungsgemäß können auch organische Metallverbindungen, insbesondere organische Zinnverbindungen, als Katalysatoren verwendet werden. Als organische Zinnverbindungen kommen vorzugsweise Zinn(II)-salze von Carbonsäuren wie
5 Zinn(II)-acetat, Zinn(II)-octoat, Zinn(II)-ethylhexoat und Zinn(II)-laurat und die Zinn(IV)-Verbindungen, z.B. Dibutylzinnoxid, Dibutylzinnchlorid, Dibutylzinnacetat, Dibutylzinndilaurat, Dibutylzinnmaleat oder Dioctylzinnacetat in Betracht. Selbstverständlich können alle
10 obengenannten Katalysatoren als Gemische eingesetzt werden.

Weitere Vertreter von erfundungsgemäß zu verwendenden Katalysatoren sowie Einzelheiten über die Wirkungsweise der Katalysatoren sind im Kunststoff-Handbuch Band VII, 15 herausgegeben von Vieweg und Höchtl, Carl-Hanser-Verlag, München 1966, z.B. auf den Seiten 96 - 102 beschrieben.

Die Katalysatoren werden vorzugsweise in einer Menge zwischen 0,1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Gels, eingesetzt.
20

Als in den erfundungsgemäßen Gelen gegebenenfalls enthaltene Füll- und Zusatzstoffe sind die in der Polyurethan-Chemie an sich bekannten Stoffe zu verstehen, wie z.B. Füllstoffe und Kurzfasern auf organischer oder anorganischer Basis, Metallpulver, färbende Agentien wie Farbstoffe und Farbpigmente, wasserbindende Mittel,
25

oberflächenaktive Substanzen, Flammenschutzmittel oder flüssige Streckmittel, wie Substanzen mit einem Siedepunkt von über 150°C, sowie Weichmachungsmittel, wie sie üblicherweise Polymeren wie Polyvinylchlorid zur 5 Härteverringerung zugesetzt werden.

Als anorganische Füllstoffe seien z.B. Schwerspat, Kreide, Gips, Kieserit, Soda, Titandioxid, Quarzsand, Kaolin, Ruß und Mikroglaskugeln genannt. Von den organischen Füllstoffen können z.B. Pulver auf Basis von Polystyrol, 10 Polyvinylchlorid, Harnstoff-Formaldehyd und Polyhydrazodicarbonamid (z.B. aus Hydrazin/Toluylendiisocyanat) eingesetzt werden. Dabei können z.B. das Harnstoff-Formaldehydharz oder das Polyhydrazodicarbonamid direkt in dem für die Gelbildung zu verwendenden Polyol, 15 wie z.B. Polyether, hergestellt worden sein.

Als Kurzfasern kommen z.B. Glasfasern von 0,1 - 1 cm Länge oder Fasern organischer Herkunft, wie z.B. Polyester- oder Polyamidfasern, infrage. Metallpulver, wie z.B. Eisen- oder Kupferpulver, können ebenfalls bei 20 der Gelbildung mitverwendet werden. Um den erfindungsgemäßen Gelen die gewünschte Färbung zu verleihen, können die bei der Einfärbung von Polyurethanen an sich bekannten Farbstoffe oder Farbpigmente auf organischer oder anorganischer Basis verwendet werden, wie z.B. 25 Eisenoxid- oder Chromoxidpigmente; Pigmente auf Phthalo-cyanin- oder Monoazo-Basis. Das bevorzugte wasserbindende Mittel ist Zeolith. Als oberflächenaktive Substanzen

seien z.B. Cellulosepulver, Aktivkohle, Kieselsäure-präparate und Chrysotil-Asbest genannt.

Als Flammenschutzmittel können z.B. Natrium-polymetaphosphate zugesetzt werden. Als flüssige Streckmittel können bei-

5 spielsweise alkyl-, alkoxy- oder halogensubstituierte aromatische Verbindungen wie Dodecylbenzol, m-Di-propoxylbenzol oder o-Dichlorbenzol, halogenierte aliphatische Verbindungen wie chlorierte Paraffine, organische Carbonate wie Propylenkarbonat, Carbon-
10 säureester wie Dioctylphthalat oder Dodecylsulfonsäure-ester oder organische Phosphorverbindungen, wie Trikresyl-phosphat verwendet werden.

Als Weichmachermittel seien beispielsweise Ester von mehrwertigen, vorzugsweise zweiwertigen, Carbonsäuren mit einwertigen Alkoholen genannt. Beispiele für solche Polycarbonsäuren sind: Bernsteinsäure, Iso-phthalsäure, Trimellitsäure, Phthalsäureanhydrid, Tetra- und Hexahydrophthalsäureanhydrid, Endomethylen-tetrahydrophthalsäureanhydrid, Glutarsäureanhydrid, Maleinsäureanhydrid, Fumarsäure, dimere und trimere Fettsäuren wie Ölsäure, gegebenenfalls in Mischung mit monomeren Fettsäuren. Als einwertige Alkohole kommen verzweigte und unverzweigte aliphatische Alkohole mit
20 1 - 20 Kohlenstoffatomen, wie Methanol, Ethanol, Propanol, Isopropanol, n-Butanol, sek.-Butanol, tert.-Butanol, die verschiedenen Isomeren des Pentylalkohols, Hexyl-alkohols, Octylalkohols (z.B. 2-Ethyl-Hexanol), Nonyl-

alkohols, Decyclalkohols, Laurylalkohols, Myristyl-
alkohols, Cetylalkohols, Stearylalkohols sowie die
natürlich vorkommenden oder durch Hydrierung natürlich
vorkommender Carbonsäuren erhältlichen Fett- und Wachs-
5 alkohole in Frage. Cycloaliphatische Alkohole sind
beispielsweise Cyclohexanol und dessen Homologe. Ein-
setzbar sind auch aromatische Hydroxylverbindungen wie
Phenol, Kresol, Thymol, Carvacrol, Benzylalkohol und
Phenylethanol.

10 Als Weichmachermittel kommen weiter Ester der obenge-
nannten verzweigten und unverzweigten aliphatischen,
cycloaliphatischen und aromatischen Alkohole mit
Phosphorsäure in Frage. Gegebenenfalls können auch
Phosphorsäureester mit halogenierten Alkoholen, z.B.
15 Trichlorethylphosphat eingesetzt werden. In diesem Fall
kann noch eine zusätzliche flammhemmende Ausrüstung der
erfindungsgemäßen Gele erzielt werden. Selbstverständlich
können auch gemischte Ester der obengenannten Alkohole
und Carbonsäuren eingesetzt werden.

20 Auch sogenannte polymere Weichmacher können verwendet
werden. Solche handelsüblichen polymeren Weichmacher
sind z.B. Polyester der Adipin-, Sebacin- oder Phthal-
säure.

Weiter sind Alkylsulfonsäureester des Phenols, z.B.
25 Paraffinsulfonsäurephenylester als Weichmachungsmittel
verwendbar.

Der Gehalt an Füllstoffen, Streckmitteln und/oder Weichmachungsmittel in den erfundungsgemäß zu verwendenden Gelen kann bis zu 50 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht des Gels, betragen.

- 5 Die Umsetzung zur Herstellung der erfundungsgemäß verwendeten Polyurethan-Gele erfolgt vorzugsweise bei Raumtemperatur. Zur Erhöhung der Reaktionsgeschwindigkeit kann jedoch die Reaktionstemperatur bis auf 100°C gesteigert werden. Eine weitere Erhöhung der Reaktions-
10 temperatur ist zwar möglich, aber wenig sinnvoll, da die dann sehr rasch einsetzende Reaktion eine Handhabung der erfundungsgemäßen gelbildenden Masse erschwert, wobei die Gefahr der Bildung von Inhomogenitäten gegeben ist.
- 15 Wenn andererseits aus bestimmten Gründen eine nur langsam ablaufende Gelreaktion gewünscht wird, kann die Reaktionstemperatur in beliebiger Weise bis zum Stockpunkt der Reaktionskomponenten gesenkt werden. In den meisten Fällen wird jedoch bei einer Temperatur von 0°C bereits
20 eine genügend langsame Reaktion erzielt.

Die Herstellung der erfundungsgemäß zu verwendenden Gele kann auf verschiedene Weise erfolgen.

- 25 Man kann nach dem one-shot- oder den Prepolymer-Verfahren arbeiten. Beim one-shot-Verfahren werden alle Komponenten, d.h. Polyole, Di- und/oder Polyisocyanate, Katalysator

und gegebenenfalls Füll- und Zusatzstoffe auf einmal zusammengegeben und intensiv miteinander vermischt.

Beim Prepolymer-Verfahren sind zwei Arbeitsweisen möglich.
Entweder stellt man zunächst ein Isocyanat-Prepolymer
5 her, indem man einen entsprechenden Anteil der Polyol-
menge mit der gesamten, für die Gelbildung vorgesehenen
Isocyanatmenge umsetzt, und fügt dann dem erhaltenen
Prepolymer die restliche Menge an Polyol sowie gegebenen-
falls Füll- und Zusatzstoffen zu und mischt intensiv.
10 Oder man setzt die gesamte, für die Gelbildung vorge-
sehene Menge an Polyol mit einem Teil der Isocyanat-
menge zu einem Hydroxyl-Prepolymer um und mischt an-
schließend die restliche Menge an Isocyanat zu.

Eine erfindungsgemäß besonders vorteilhafte Arbeitsweise
15 ist eine Variante aus dem one-shot-Verfahren und dem
Hydroxyl-Prepolymer-Verfahren. Hierbei werden das Polyol
bzw. Polyolgemisch, gegebenenfalls die Füll- und Zusatz-
stoffe, der Katalysator und zwei verschiedene Diiso-
cyanate in einem Schuß zusammengegeben und intensiv
20 vermischt, wobei ein Diisocyanat aromatischer und ein
Diisocyanat aliphatischer Basis ist. Man kann davon
ausgehen, daß durch die stark unterschiedliche Reaktivität
der beiden Diisocyanate zunächst ein Hydroxylpre-
polymer entsteht, das sodann innerhalb von Minuten mit
25 dem anderen Diisocyanat unter Gelbildung reagiert. Es
werden Gele mit besonders hoher Zähigkeit erhalten.

Bei diesen Verfahrensweisen kann die Förderung, Dosierung und Mischung der Einzelkomponenten oder Komponenten gemischen mit den für den Fachmann in der Polyurethan-Chemie an sich bekannten Vorrichtungen erfolgen.

5 Für den Fachmann besonders überraschend ist es, daß auch bei relativ niedrigen Isocyanatkennzahlen (z.B. 30) und einer Polyolkomponente mit einheitlich reaktiven OH-Gruppen (so daß keine selektive Reaktion eines Teils der Polyolkomponente mit dem Polyisocyanat zu erwarten ist) Gele mit einer hochmolekularen, vernetzten, in DMF unlöslichen Matrix und nicht bloß durch Urethangruppen modifizierte flüssige Polyole (OH-Präpolymere) erhalten werden.

10 15 Die erfindungsgemäß verwendeten Gele sind im ausgehärten Zustand formbeständige, deformierbar elastische Körper. Die Konsistenz läßt sich durch Wahl der Ausgangskomponenten und deren Einsatzmengen in weiten Grenzen variieren. Bevorzugt werden jedoch solche Gele eingesetzt, die eine weiche, etwas klebrige, gallertartige Konsistenz besitzen. Diese Konsistenz wird mit den beschriebenen Ausgangskomponenten und Einsatzmengen erreicht. Nach Aufhören der deformierenden Kraft gehen die erfindungsgemäß verwendeten Gele in ihren Ausgangszustand zurück.

20 25 Die Eigenschaft der erfindungsgemäß verwendeten Gele, unter Druck zu deformieren, macht sie besonders geeignet für ihren Einsatz als Dekubitus verhindernde Polster.

Nach der allgemeingültigen Lehrmeinung in der Medizin wird Dekubitus unter anderem dann hervorgerufen, wenn der Auflagedruck einzelner Körperpartien den kapillaren Druck längere Zeit übersteigt und es dadurch bedingt

5 zu einer Störung im Hautstoffwechsel kommt. Insbesondere bei bettlägerigen und vor allem bei bewegungsunfähigen Patienten wird dieser Zustand bereits nach relativ kurzer Zeit erreicht.

Die erfindungsgemäßen Polster sind nun in der Lage, unter dem Auflagedruck einer darauf liegenden, sitzenden oder stehenden Person sich so zu verformen, daß die entsprechende Körperpartie so umflossen wird, daß der betreffende Körperteil praktisch im kohärenten Dispersionsmittel schwimmt. Auf diese Weise wird der Auflagedruck gleichmäßig über die gesamte Berührungsfläche verteilt und insbesondere an hervorstehenden Körperteilen so weit reduziert, daß die Störung des Hautstoffwechsels wesentlich reduziert wird. Man kann daher die Gefahr von Dekubitus wesentlich verringern, wenn man

10 15 20 bettlägerige und bewegungsunfähige Patienten, auf die erfindungsgemäßen Gelpolsterbettet oder setzt.

Die erfindungsgemäß verwendeten Gele haben eine weiche, etwas klebrige, gallertartige Konsistenz. Zur besseren Handhabbarkeit dieser Gele als Auflagedruck verteilende Polster ist es erforderlich, sie mit einer Umhüllung zu versehen. Die Umhüllung muß dabei so ausgebildet sein,

25 daß sie der Deformationsneigung des Gels unter Druck möglichst geringen Widerstand entgegengesetzt.

Erfindungsgemäß können als Umhüllung elastische Folien verwendet werden. Insbesondere haben sich alle Polymerfolien mit gutem zähelastischen Verhalten (gemessen beispielsweise im biaxialen Durchstoßversuch nach DIN 55 373) und hoher Reißdehnung und Reißkraft (gemessen beispielsweise nach DIN 53 455) bewährt.

Solche Folien sind beispielsweise Polyurethanfolien wie sie z.B. unter dem Handelsnamen Waloplast^(R) PUR von der Fa. Wolff-Walsrode oder Platilon^(R) von der Fa. Plate angeboten werden. Geeignete Folien können auch aus thermoplastischen Polyesterelastomeren, z.B. dem Hytrel^(R) der Fa. DuPont sowie aus auf Styrol und Butadien basierenden Blockcopolymerisaten, gegebenenfalls in Abmischung mit Polyolefinen, hergestellt werden. Geeignete auf Styrol basierende Blockcopolymere sind beispielsweise die unter dem Handelsnamen Cariflex^(R) von der Fa. Shell angebotenen Produkte. Geeignet sind außerdem Styrol-Ethylen-Butylen-Styrol-Blockcopolymere. Solche Blockcopolymere werden z.B. von der Fa. Shell unter dem Handelsnamen Kraton^(R) angeboten. Geeignete Folien sind weiterhin solche aus Ethylen-Vinylacetat-Polymeren, gegebenenfalls im Verbund mit anderen Polymerfolien, sowie dünne Filme aus natürlichen oder synthetischen Kautschukmaterialien. Auch die Verwendung von Folien aus weichgemachtem Polyvinylchlorid ist möglich..

Diese Folien lassen sich thermisch verformen, schweißen oder kleben. Es ist daher besonders einfach, mit Hilfe dieser Techniken aus diesen Folien geeignete Bezüge für die erfundungsgemäßen Gel-Polster herzustellen.

In einer besonderen Ausführungsform können auch Bezüge hergestellt werden, indem auf tiefgezogene Artikel aus diesen Folien eine Deckfolie aufgeschweißt oder aufgeklebt wird oder zwei tiefgezogene Halbschalen aus
5 diesen Folien aneinandergeklebt oder geschweißt werden.

Als besonders geeignet haben sich auch beschichtete elastische textile Flächengebilde, wie Gewebe, Gewirke, Gestricke oder Vliese aus natürlichen oder synthetischen
10 organischen oder anorganischen Fasermaterialien mit elastischem Charakter, mit hoher Reißdehnung und Reißkraft (nach DIN 53 455) erwiesen.

Besonders geeignete Beschichtungen sind elastische Polyurethanbeschichtungen, wie sie z.B. von der BAYER AG
15 unter der Bezeichnung Impranil^(R) angeboten werden. Es ist jedoch auch möglich, Beschichtungen auf Basis von weichgemachtem Polyvinylchlorid einzusetzen.

Diese beschichteten textile Flächengebilde lassen sich vernähen, kleben oder schweißen. Es ist daher besonders
20 einfach, mit Hilfe dieser Techniken aus diesen beschichteten textile Flächengebildern geeignete Bezüge für die erfindungsgemäßen Gel-Polster herzustellen.

Die Umhüllung der erfindungsgemäß verwendeten Gele kann auch erfolgen, indem man ein elastisches Material in flüssiger oder gelöster Form auf die Geloberfläche aufträgt und dort erstarrten oder eine andere filmbildende Reaktion eingehen lässt. Als besonders geeignet haben
25

sich hier Beschichtungsmaterialien auf Polyurethanbasis, wie sie beispielsweise von der BAYER AG unter dem Namen Impranil^(R) angeboten werden, erwiesen, die in Lösung oder als Dispersion auf die erfundungsgemäß verwendeten Gele aufgebracht werden und nach Abziehen des Lösungs- bzw. Dispersionsmittels eine geeignete elastische Umhüllung ergeben. Geeignete flexible Umhüllungen werden auch erhalten, wenn man die Gele mit einem ein Polyurethan bildenden Zweikomponentenlack überzieht.

Die Herstellung der Gel-Polster kann auf verschiedene Weise erfolgen. So kann man beispielsweise zunächst das Gel ähnlich der in der deutschen Offenlegungsschrift 2 347 299 beschriebenen Weise in einer Form herstellen und das nach Ausreaktion druckfeste Gel mit einer flexiblen Folie oder einem flexiblen Stoff umhüllen oder lackieren bzw. beschichten. Es ist aber auch möglich, die Gelkomponenten über einen statischen Mischer zu mischen, die Mischung auf ein kontinuierlich arbeitendes Förderband zu geben und dort die Mischung ausreagieren zu lassen. Auf diese Weise werden verhältnismäßig große Gelscheiben erhalten, die in Stücke jeder gewünschten Größe geschnitten werden können, die dann einzeln mit einer Umhüllung versehen bzw. lackiert oder beschichtet werden.

Die Herstellung der Gel-Polster kann aber auch nach einer besonders bevorzugten, sehr einfachen Verfahrensweise erfolgen. Dabei werden die zur Herstellung des

Gels erforderlichen Komponenten über einen statischen oder dynamischen Mischer gemischt und die Mischung direkt in einen Bezug aus elastischer, flexibler Folie bzw. elastischem, beschichteten textilen Flächengebilde gegossen.

- 5 Nach Zugabe der Mischung wird der Bezug dicht verschlossen und das Polster zur Gelbildung sich selbst überlassen. Gegebenenfalls kann auch das Polster in der Umhüllung während der Gelbildung zwischen zwei planparallelen Platten bzw. in eine geeignete Form gebracht werden,
- 10 wodurch ein Gel-Polster mit im wesentlichen paralleler Ober- und Unterseite entsteht, bzw. das Gel-Polster eine Gestalt entsprechend der Innenseite der Form annimmt. Je nach Art der Reaktionskomponenten, zugegebenen Katalysatoren und Temperaturführung beträgt die
- 15 Gelzeit ca. 5 Min. bis ungefähr 24 Stunden.

Diese besonders bevorzugte Verfahrensweise erlaubt die Herstellung von Gel-Polstern beliebiger Größe und Form in einfacher Weise dadurch, daß man die Polsterhüllen in allgemein bekannter Weise in der entsprechenden Form herstellt und mit der gelbildenden Masse füllt. Besonders bevorzugte Formen und Größen sind jedoch quadratische und rechteckige Kissen mit einer Kantenlänge von 30 - 60 cm sowie rechteckige Polster, die in den Abmessungen einer herkömmlichen Matratze von 80 - 100 cm Breite und 180 - 200 cm Länge entsprechen.

Die Dicke der erfundungsgemäßen Gel-Polster kann ebenfalls in weiten Grenzen variiert werden. Es hat sich jedoch gezeigt, daß bei der Anwendung als Sitzkissen,

bei der meist ein quadratisches Kissen mit einer Kantenlänge von 40 - 60 cm bevorzugt wird, mit einer Dicke von mehr als 2 cm die besten Ergebnisse erzielt werden.

Bei der Anwendung als Matratze oder Matratzeneinlage kann auch ein Gel-Polster geringerer Dicke verwendet werden, da bei liegenden Personen der Auflagedruck auf eine größere Körperfläche verteilt wird.

Die erfundungsgemäßen Gel-Polster sind in besonderer Weise geeignet, für eine gleichmäßige Druckverteilung im Bereich der Auflagefläche bei sitzenden oder liegenden Personen zu sorgen, wodurch Druckspitzen an Körpervorsprüngen, wie sie beispielsweise bei Polstern aus Schaumstoffen auftreten, weitgehend vermieden werden.

Die in den Beispielen angegebenen Druckwerte wurden zwischen den Kreuzbein- bzw. Sitzbeinvorsprüngen eines künstlichen, aus Kunststoff geformten und mit 35 kg belasteten Gesäßes und einem auf einer ebenen, harten Auflage liegenden Gel-Polster bzw. Schaumstoff-Polster gemessen. Die hierbei auftretende Belastung entspricht in etwa derjenigen, die eine sitzende Person auf das Polster ausüben würde. Die Druckwerte sind relative Druckeinheiten, deren Absolutwerte auch noch zusätzlich von der Meßapparatur bestimmt werden. Sie sollen lediglich dazu dienen, die erfundungsgemäßen Gel-Polster mit herkömmlichen Matratzenschaumstoffen zu vergleichen.

Die folgenden Beispiele erläutern die vorliegende Erfindung. In den Beispielen sind Mengenangaben als Gewichtsprozente bzw. Gewichtsteile zu verstehen, sofern nichts anderes angegeben ist.

Beispiel 1

3 500 Teile eines Polyethers auf der Basis von Trimethylolpropan mit einer Hydroxylzahl von 56, hergestellt aus 45 % Propylenoxid und 55 % Ethylenoxid, 700 Teile eines 5 Polyethers auf der Basis von Trimethylolpropan mit einer Hydroxylzahl von 34, hergestellt aus 83 % Propylenoxid und 17 % Ethylenoxid und 2800 Teile eines 10 Polyethers auf der Basis von Propylenglykol mit einer Hydroxylzahl von 56, hergestellt aus 100 % Propylenoxid, werden bei einer Temperatur von 22°C mittels eines Labor-15 mischers mit Rührscheibe zu einer klaren Lösung verrührt. Zu dieser Lösung werden 301 Teile eines Biuretpolyisocyanats mit einem Isocyanatgehalt von 21 Gew.-%, einer mittleren Funktionalität von 3,6 und einem mittleren Molekulargewicht von 700, das durch Biuretisierungs-20 reaktion aus Hexamethylendiisocyanat hergestellt wurde (Desmodur N^(R) der BAYER AG) unter Rühren zugegeben und gut verteilt. Zu der nun trüben Lösung werden 105 Teile Dibutyl-zinn-dilaurat zugegeben und die Mischung 25 3 Minuten intensiv vermischt. Die weißlich trübe Lösung wird in eine vorbereitete, quadratische Umhüllung aus Polyurethanfolie der Folienstärke 0,2 mm mit einer Kantenlänge von 45 cm gegossen und die Folienhülle luftdicht verschweißt. Das so vorgefertigte Gel-Polster wird auf eine ebene Unterlage gelegt und zur Gelreaktion sich selbst überlassen, wodurch das Gel-Polster seine mechanische Endfestigkeit erreicht und vollbelastet werden kann. Es ist ein weicher, formbeständiger, unter Druck

deformierbarer Körper. Wird die deformierende Kraft aufgehoben, geht das Gel-Polster in seinen Ausgangszustand zurück.

Bei einer Belastung mit einem künstlichen, aus Kunststoff geformten und mit 35 kg belasteten Gesäß wird am Kreuzbein ein Druck von 44 Druckeinheiten (DE) und an den Sitzbeinvorsprüngen ein Druck von 48 DE gemessen.

5

Beispiel 2 (Vergleichsbeispiel)

10 Ein Schaumstoffpolster aus einem handelsüblichen Polyetherschaumstoff mit einem Raumgewicht nach DIN 53 420 von 35 kg/m³ und einer Stauchhärte (40 %) nach DIN 53 571 von 3,3 KPa, wie er üblicherweise für die Herstellung von Polsterelementen und Matratzen verwendet wird, wird mit einer Folienumhüllung aus Polyurethanfolie, wie sie in Beispiel 1 verwendet wird, versehen. Das so umhüllte Polster wird analog Beispiel 1 mit einem künstlichen Gesäß belastet. Dabei wird am Kreuzbein ein Druck von 109 DE und an den Sitzbeinvorsprüngen ein Druck von 34 DE gemessen.

15

20

Beispiel 3

Nach der in Beispiel 1 beschriebenen Arbeitsweise wird eine gelbildende Mischung hergestellt und analog Beispiel 1 in eine quadratische Umhüllung aus elasti-

scher Folie gegossen. Die Umhüllung wird jedoch anstatt aus Polyurethanfolie aus einer 0,2 mm starken Folie aus einem Polymerblend aus 50 Teilen Polypropylen und 50 Teilen eines Styrol-Butadien-Blockcopolymers gefertigt.

5

Nachdem die Gelreaktion abgeschlossen ist, wird ein weiches, formbeständiges, unter Druck deformierbares Gel-Polster erhalten, das nach Deformation in seinen Ausgangszustand zurückkehrt, wenn die deformierende Kraft aufgehoben wird.

10

Das auf diese Weise erhaltene Gel-Polster wird analog Beispiel 1 mit einem künstlichen Gesäß belastet. Dabei wird am Kreuzbein ein Druck von 18 DE und an den Sitzbeinvorsprüngen ein Druck von 19 DE gemessen.

15

Beispiel 4

20

Nach der in Beispiel 1 beschriebenen Arbeitsweise wird eine gelbildende Mischung hergestellt und analog Beispiel 1 in eine quadratische Umhüllung gegossen. Die Umhüllung wird anstatt aus Polyurethanfolie aus einem mit einer elastischen Polyurethanbeschichtung versehenen elastischen Textil, wie es beispielsweise zur Herstellung von Miederwaren oder Badebekleidung allgemein üblich und bekannt ist, gefertigt.

Nachdem die Gelreaktion abgeschlossen ist, wird ein weiches, formbeständiges, unter Druck deformierbares Gel-Polster erhalten, das nach Deformation in seinen Ausgangszustand zurückkehrt, wenn die deformierende Kraft aufgehoben wird. Das auf diese Weise erhaltene Gel-Polster wird analog Beispiel 1 mit einem künstlichen Gesäß belastet. Dabei wird an dem Kreuzbeinvor-
sprung ein Druck von 32 DE und an den Sitzbeinvor-
sprüngen ein Druck von 28 DE gemessen.

10 Beispiel 5

3 500 Teile eines Polyethers auf das Basis von Trimethylolpropan mit einer Hydroxylzahl von 56, hergestellt aus 45 % Propylenoxid und 55 % Ethylenoxid, 700 Teile eines Polyethers auf der Basis von Trimethylolpropan mit einer Hydroxylzahl von 34, hergestellt aus 83 % Propylenoxid und 17 % Ethylenoxid, 2800 Teile eines Polyethers auf der Basis von Propylenglykol mit einer Hydroxylzahl von 56, hergestellt aus 100 % Propylenoxid, und 35 Teile Dibutyl-zinn-dilaurat werden in einem Rührkessel bei 22°C homogen gemischt. Die Mischung wird mittels einer Zahnradpumpe einem statischen Mischer zugeführt. Aus einem getrennten Vorratsbehälter werden diesem Mischer mittels einer weiteren Zahnradpumpe gleichzeitig 273 Teile des Biuretpolyisocyanats aus Beispiel 1 so zugeführt, daß zu jeder Zeit das Mischungsverhältnis der beiden Komponenten gleich ist und dem Verhältnis der Gesamt Mengen entspricht.

Die aus dem statischen Mischer ausfließende weiße
trübe Lösung wird in eine quadratische Umhüllung,
wie sie in Beispiel 4 beschrieben wurde, gegossen und
daraus, wie in Beispiel 1 beschrieben, ein Gel-Polster
5 in Form eines Kissens hergestellt.

Nachdem die Gelreaktion abgeschlossen ist, wird ein
weiches, formbeständiges, unter Druck deformierbares
Gel-Polster erhalten, das nach Deformation in seinen
Ausgangszustand zurückkehrt, wenn die deformierende
10 Kraft aufgehoben wird.

Das auf diese Weise erhaltene Gel-Polster wird, wie
in Beispiel 1 beschrieben, mit einem künstlichen Gesäß
belastet. Dabei werden folgende Druckwerte gemessen:
Kreuzbeinvorsprung 31 DE; Sitzbeinvorsprünge 23 DE.

15 Beispiel 6

1 000 Teile eines Polyethers auf der Basis von Tri-
methylolpropan mit einer Hydroxylzahl von 36, hergestellt
aus 80 % Propylenoxid und 20 % Ethylenoxid, 50 Teile
des Biuretpolyisocyanats aus Beispiel 1 und 15 Teile
20 Dibutyl-zinn-dilaurat werden mit Hilfe eines Labor-
rührers mit Rührscheibe bei Raumtemperatur innerhalb von
1 Minute intensiv vermischt. Nach 10 Minuten erhält man
ein trübes, elastisches, formstables Gel, das sich
unter dem Einfluß einer darauf wirkenden Kraft leicht
25 deformieren läßt und nach Aufheben der deformierenden
Kraft seinen Ausgangszustand wieder einnimmt.

Das Gel eignet sich vorzüglich zur Herstellung der erfundungsgemäßen Gel-Polster.

Beispiel 7

1 000 Teile eines Polyethers auf der Basis von Sorbit
5 mit einer Hydroxylzahl von 46, hergestellt aus 100 % Propylenoxid, 25 Teile Toluylendiisocyanat (80 % 2,4- und 20 % 2,6-Isomeres) und 30 Teile Dibutylzinn-dilaurat werden mit Hilfe eines Laborrührers mit einer Rührscheibe bei Raumtemperatur innerhalb von 1 Minute
10 intensiv vermischt. Man erhält ein weiches, elastisches, formstabiles Gel, das sich unter dem Einfluß einer darauf wirkenden Kraft leicht deformieren läßt und nach Aufheben der deformierenden Kraft seinen Ausgangszustand wieder einnimmt.
15 Das Gel eignet sich ebenfalls vorzüglich zur Herstellung der erfundungsgemäßen Gel-Polster.

Beispiel 8

1 000 Teile eines Polyethers gemäß Beispiel 7, 45 Teile
4,4'-Diisocyanatodiphenylmethan, das durch Urethani-
20 sierungsreaktion mit Tripropylenglykol modifiziert wurde und einen Isocyanatgehalt von 23 Gew.-% aufweist und 30 Teile Dibutyl-zinn-dilaurat werden mit Hilfe eines Laborrührers gemäß Beispiel 7 umgesetzt. Man erhält ein weiches, elastisches, formstabiles Gel, das

sich unter dem Einfluß einer darauf wirkenden Kraft leicht deformieren läßt und nach Aufheben der deformierenden Kraft seinen Ausgangszustand wieder einnimmt.

5 Das Gel eignet sich ebenfalls zur Herstellung der erfindungsgemäßen Gel-Polster.

Beispiel 9

1 000 Teile eines Polyethers auf der Basis von Glyzerin mit einer Hydroxylzahl von 28, hergestellt aus 40 % Propylenoxid und 60 % Ethylenoxid werden mit 50 Teilen des Polyisocyanats gemäß Beispiel 8 und 30 Teilen Dibutyl-zinn-dilaurat analog Beispiel 7 zu einem weichen, elastischen, formstabilen Gel, das sich unter dem Einfluß einer darauf wirkenden Kraft leicht verformen läßt und nach Aufheben der deformierenden Kraft seinen Ausgangszustand wieder einnimmt, umgesetzt. Das Gel ist ebenfalls zur Herstellung der erfindungsgemäßen Gel-Polster geeignet.

Beispiel 10

20 Das Beispiel zeigt die erfindungsgemäße Mitverwendung von Weichmachungsmitteln. 490 Teile eines Polyethers auf der Basis von Trimethylolpropan mit einer Hydroxylzahl von 56, hergestellt aus 45 % Propylenoxid und 55 % Ethylenoxid, 480 Teile Dibutyladipat, 30 Teile des

Isocyanats gemäß Beispiel 1 und 15 Teile Dibutyl-zinn-dilaurat werden gemäß Beispiel 7 zu einem weichen, elastischen, formstabilen Gel umgesetzt, das sich unter dem Einfluß einer darauf wirkenden Kraft leicht deformieren läßt und nach Aufheben der deformierenden Kraft seinen Ausgangszustand wieder einnimmt. Das Gel kann ebenfalls zur Herstellung der erfindungsgemäßen Gel-
5 Polster verwendet werden.

Beispiel 11

10 Das Beispiel zeigt ebenfalls die erfindungsgemäße Mit-verwendung von Weichmachungsmitteln. 508 Teile eines Polyethers gemäß Beispiel 10, 450 Teile eines Alkyl-sulfonsäureesters von Phenol, 27 Teile des Poly-isocyanats gemäß Beispiel 1 und 15 Teile Dibutyl-zinn-dilaurat werden gemäß Beispiel 7 zu einem weichen, elastischen, formstabilen Gel umgesetzt, das sich unter dem Einfluß einer darauf wirkenden Kraft leicht de-
15 formieren läßt und nach Aufheben der deformierenden Kraft seinen Ausgangszustand wieder einnimmt und sich ebenfalls zur Herstellung der erfindungsgemäßen Gel-
20 Polster eignet.

Beispiel 12

484 Teile eines Polyethers gemäß Beispiel 10, 450 Teile
25 Alkylsulfonsäureester von Phenol, 51 Teile des Iso-cyanats gemäß Beispiel 8 und 15 Teile Dibutyl-zinn-

dilaurat werden gemäß Beispiel 7 zu einem weichen, elastischen, formstabilen Gel umgesetzt, das sich unter dem Einfluß einer darauf wirkenden Kraft leicht deformieren läßt und nach Aufheben der deformierenden Kraft seinen Ausgangszustand wieder einnimmt. Das Gel eignet sich ebenfalls zur Herstellung der erfindungsgemäßén Gel-Polster.

5

Patentansprüche

1. Gel-Polster zur Vermeidung von Dekubitus, bestehend aus einem Gel, das mit einer flexiblen, elastischen Umhüllung versehen ist, dadurch gekennzeichnet, daß das Gel aus
 - (1) 15 - 62 Gew.-%, bezogen auf die Summe aus (1) und (2), einer hochmolekularen Matrix und
 - (2) 85 - 38 Gew.-%, bezogen auf die Summe aus (1) und (2), eines in der Matrix durch Nebenvalenzkräfte fest gebundenen flüssigen Dispersionsmittels, sowie gegebenenfalls
 - (3) 0 - 100 Gew.-%, bezogen auf die Summe aus (1) und (2), an Füll- und/oder Zusatzstoffen, aufgebaut ist, wobei
 - a) die hochmolekulare Matrix ein kovalent vernetztes Polyurethan und
 - b) das flüssige Dispersionsmittel eine oder mehrere Polyhydroxylverbindungen mit einem Molekulargewicht zwischen 1 000 und 12 000 und einer OH-Zahl zwischen 20 und 112 ist, wobei das Dispersionsmittel im wesentlichen keine Hydroxylverbindungen mit einem Molekulargewicht unter 800 enthält.
- 25 2. Gel-Polster nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Gel aus 20 - 57 Gew.-% der hochmolekularen Matrix und 80 - 43 Gew.-% des flüssigen Dispersionsmittels besteht.

3. Gel-Polster nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
daß das Gel aus 25 - 47 Gew.-% der hochmolekularen
Matrix und 75 - 53 Gew.-% des flüssigen Dispersions-
mittels besteht.
- 5 4. Gel-Polster nach Anspruch 1 bis 3, dadurch gekenn-
zeichnet, daß die hochmolekulare Matrix des Gels
ein Umsetzungsprodukt aus einem oder mehreren
Polyisocyanaten und einer oder mehreren Polyhydroxyl-
verbindungen mit einem Molekulargewicht zwischen
10 1 000 und 12 000 und einer OH-Zahl zwischen 20 und
112 ist, wobei das Produkt aus NCO-Funktionalität
der Polyisocyanate und OH-Funktionalität der Poly-
hydroxylverbindungen mindestens 5,2 beträgt.
- 15 5. Gel-Polster nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet,
daß das Molekulargewicht der Polyhydroxylverbin-
dungen zwischen 1 700 und 6 000 und ihre OH-Zahl
zwischen 28 und 84 liegt und das Produkt der Funk-
tionalitäten mindestens 6,2 beträgt.
- 20 6. Gel-Polster nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekenn-
zeichnet, daß das flüssige Dispersionsmittel des
Gels eine oder mehrere Polyhydroxylverbindungen
mit einem Molekulargewicht von 1 700 bis 6 000 und
einer OH-Zahl von 28 - 84 ist.

7. Gel-Polster nach Anspruch 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Umhüllung aus einer Polymerfolie oder einem beschichteten Textil besteht.

5 8. Verfahren zur Herstellung eines Gel-Polsters nach Anspruch 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Mischung aus

10 a) einem oder mehreren Polyisocyanaten,
 b) einer oder mehreren Polyhydroxylverbindungen mit einem Molekulargewicht zwischen 1 000 und 12 000, und einer OH-Zahl zwischen 20 und 112,
 c) gegebenenfalls Katalysatoren für die Reaktion zwischen Isocyanat- und Hydroxylgruppen sowie gegebenenfalls
 d) aus der Polyurethanchemie an sich bekannten Füll- und Zusatzstoffen,

15 wobei diese Mischung im wesentlichen frei ist von Hydroxylverbindungen mit einem Molekulargewicht unter 800, die Isocyanatkennzahl zwischen 15 und 60 liegt und das Produkt der Funktionalitäten der polyurethanbildenden Komponenten mindestens 5,2 beträgt, gelieren läßt und das Gel in an sich bekannter Weise mit einer flexiblen, elastischen Umhüllung versieht.

9.... Verwendung der Gel-Polster nach Anspruch 1 bis 8
als Matratze, Matratzeneinlage, Rollstuhlkissen,
Automobilsitz bzw. -sitzauflage oder als Polster-
element für Polstermöbel.



EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE

Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.)
A	DE - C - 1 168 075 (BAYER AG.) * Spalte 2, Zeile 28 bis Spalte 3, Zeile 11 *	1	C 08 L 75/04 C 08 G 18/08 C 08 G 18/48 C 08 J 3/02 A 61 G 7/04 B 68 G 11/04
D,A	DE - A1 - 2 347 299 (BAYER AG.) -----		RECHERCHIERTE SACHGEBiete (Int. Cl.)
			B 01 J 13/00 B 68 G 11/04 C 08 G 18/08 C 08 G 18/10 C 08 G 18/40 C 08 G 18/48 C 08 L 75/04 C 08 L 75/08
			KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE
			X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung P: Zwischenliteratur T: der Erfindung zugrunde liegenden Theorien oder Grund-sätzen E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus anderen Gründen ange-führtes Dokument &: Mitglied der gleichen Patent-familie, übereinstimmendes Dokument
X	Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.		
Recherchenart	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	
Berlin	30-04-1982		WIBNER
EPA form 1503.1 06.78			